19日本国特許庁(JP)

①特許出願公告

特 許 公 郵 (B2)

昭58-15176

(5) Int.Ci.3 B 01 J 23/22 C 07 D 307/89

識別記号

庁内整理番号

网公告 昭和58年(1983) 3月24日

7624-4G 7043-4C

発明の数 1

2

(全5頁)

1

.❸o ーキシロール又はナフタリンを無水フタル酸 に酸化するための担持触媒

21)特 顧 昭55-174786

13年 願 昭50(1975) 5月6日 追加の特許出願(特願昭50-53285)を独立の 特許出願に変更

69公 開 昭56-95337

❸昭56(1981) 8月1日

優先権主張 201974年5月3日39西ドイツ(D 10 発明の詳細な説明 E) 3) P 2421406.0

79発 明 者 クルト・ブレヒシユミツト ドイツ連邦共和国6707シツフェル シユタツト・フインケンシュトラ ーセ15

27発 明 者 パウル・ホルンベルガー ドイツ連邦共和国6700ルードウイ ツヒスハーフエン・イン・デン・ ツイーゲルゲルテン12

砂発 明 者 ペーター・ロイター ドイツ連邦共和国6702パート・デ ユルクハイム1リヒアルドーワー グナーシユトラーセ7

⑪出 願 人 バスフ・アクチェンゲゼルシャフ ドイツ連邦共和国6700ルードウイ ツヒスハーフエン・カール・ボツ シユ・ストラーセ38

四代 理 人 弁理士 小林正雄

69引用文献

特 公 昭38-25993 (JP,B1)

特 公 昭46-6975 (JP,B1)

特 公 昭46-39844(JP,B1)

特 昭46-39845(JP,BI)

砂特許請求の範囲

1 不活性かつ非多孔質の担体と、その上に薄層

で被着された触媒活性物質とから成り、触媒活性 物質が五酸化バナジン1~40重量%及びアナタ ーゼ99~60重量%を含有し、かつ五酸化パナ ジンの含量が担持触媒に対し0.05~4重量%で 5 あり、さらに触媒活性物質がアナターゼに対し 0.01~0.15重量%のルビジウム又はセシウム を硫黄不含化合物の形で含有することを特徴とす る、oーキシロール又はナフタリンを無水フタル 酸に酸化するための担持触媒。

本発明は、oーキシロール又はナフタリンを無 水フタル酸に酸化するための新規な担持触媒に関 する。

非多孔質担体と本質的に五酸化パナジン及び二 15 酸化チタンを含有する該担体上に薄層で被着され た活性物質とから成る担持触媒は、特公昭46-39844号公報及びドイツ特許出願公開1643697 号明細書により公知である。 o ーキシロール又は ナフタリンの空気酸化により無水フタル酸を製造 20 するに適するこの触媒は、活性物質に対したとえ ば五酸化パナジン1~30重量%、二酸化チタン 99~70重量%を含有し、しかも五酸化パナジ ンの担持触媒に対する含量は 0.0 5~3 重量%で ある。

25 意外にもこの触媒がその触媒活性物質中にアル カリ金属化合物を含有しない場合には、管状沪中 における o ーキシロールの接触的酸化においてき わめて高度な活性が比較的低い浴温度ですでに生 ずる事実が示された。この強い活性は、触媒を管 30 状炉に充填すると熱点がきわめて挟い範囲で500 ℃以上の温度で生ずることから知られる。それに よつて炭化水素が部分的に分解してマレイン酸及 び炭化水素の酸化物となり、そのため無水フタル

35 との熱点温度が高過ぎるので、浴温を低下させね ばならず、その際20℃の温度低下は反応を中止 させるおそれがある。

酸の収率と品質が劣化するという危険性が生ずる。

この触媒にナトリウム又はカリウムのようなア ルカリ金属化合物を添加すると高すぎる活性が滅 少する。しかしこれを触媒に添加したものあるい は触媒の製造時に、ルチルへの転移を避けるため このアルカリ金属の 0.2 重量%以上を酸化物の形 5 量%、好ましくは $0.01\sim0.1$ 重量%含有する。 で含有させてある市販のアナターゼ製品を使用す ると、常に硫黄を含有する粗製の炭化水素を酸化 するに際し硫酸アルカリ又はピロ硫酸アルカリが 生成し、これが触媒活性を阻害するばかりでなく、 また五酸化パナジシと共に容融体を形成し、それ 10 ム、ジルコン、アンチモン、砒素、ニオブ、クロ により触媒から五酸化パナジンの一部が奪われる。 そのほか五酸化パナジンの不活性化も起こる。

そとで本発明者らは、不活性かつ非多孔質の担 体と、五酸化バナジン1~40重量%及びアナタ の含量が担持触媒に対し 0.0 5~4 重量%である 該担体上に薄層で被着された活性物質とから成る 触媒において、さらにアナターゼに対し 0.0.1~ 0.15重量%のナトリウム又はカリウムを硫黄不 含化合物の形で含有させると、 o ーキシロール又 20 ジエチルアセトアミド、ロダン酸アンモニウム、 はナフタリンを無水フタル酸に酸化するために好 ましい触媒が得られることを見出した(特開昭 49-89694号明細書参照)。しかしその後 さらに研究を進めた結果、このナトリウム又はカ 有するものが、特に優れた触媒であることを見出

本発明は、不活性かつ非多孔質の担体と、その 上に薄層で被着された触媒活性物質とから成り、 びアナターゼ99~60重量%を含有し、かつ五 酸化バナジンの含量が担持触媒に対し 0.0 5~4 重量%であり、さらに触媒活性物質がアナターゼ に対し 0.0 1 ~ 0.1 5 重量%のルビジウム又はセ シウムを硫黄不含化合物の形で含有することを特 35 て炭化水素一空気混合物と接触させる。 徴とする oーキシロール又はナフタリンを無水 フタル酸に酸化するための担持触媒である。

新規触媒は、不活性で非多孔質の担体として半 融した又は密融した珪酸塩、磁器、酸化アルミニ ウム、炭化珪素、ルチル又は石英を含有する。担 40 同様の球又は管径の約1/3に当るものを使用す 体は直径4~12mmの球形であることが好ましい。

担体上に被着された触媒物質はたとえば0.04~ 0.2 森の層の厚さを有し、活性物質は担持触媒の 約3~10重量%である。

アナターゼは8~15㎡/8の内部表面積を有 し、1 μ以下たとえば 0.4 ~ 0.8 μの粒径である ことが好ましい。触媒活性物質は、アナターゼに 対しルビジウム又はセシウムを 0.0 1~ 0.1 5 重

この活性物質は前記成分のほかさらに、0.1~ 3 重量%特に 0.2~1 重量%の燐を、化合物好ま しくは燐酸の形で又はその含窒素化合物たとえば アンモニウム塩として、及び(又は)アルミニウ ム、モリブデン、タングステン、コパルト又は二 ツケルの化合物好ましくは酸化物 0.1~15重量 %を含有することができる。

触媒の製造は特開昭49-89694号明細書 ーゼ60~99重量%を含有し、五酸化パナジン 15 に記載の方法により行なわれる。たとえば加熱に 際し五酸化バナジンに移行するバナジン化合物、 たとえばバメジン酸アンモニウム又はパナジンの 修酸塩、義酸塩、酢酸塩、酒石酸塩又はサリチル 酸塩を、水又は有機格剤たとえばホルムアミド、 榕融尿素又はアルコール中で、微細分散状アナタ ーゼと一緒に、場合により燐酸二水素アンモニウ ムを添加しながら混和し、多くの場合かゆ状の粘 度を示すとの混合物をたとえば塗付用ドラム中で リウムの代わりに、ルビジウム又はセシウムを含 25 150~450℃にあらかじめ加熱した担体上に 塗布することによつて行なわれる。その際触媒活 性物質に前記のアルカリ金属を、硫黄不含の化合 物たとえばその酸化物、又は他の酸素含有化合物 たとえば炭酸塩又は酢酸塩の形で添加する。微細 触媒活性物質が五酸化バナジン1~40重量%及 30 分散状アナターゼは、たとえば好ましくはコロイ ドミルで磨砕することによつて得られる。

新規触媒を、無水フタル酸の製造のため使用す る場合には、それ自体公知の手段により、たとえ ぱその管が直径25~40蹶である管状炉に入れ

担体球の直径は、それが管の直径の1/3にな るように選定することが好ましい。内径25 **m**mの 管を使用するときは、直径 7.5 ~ 8.2 mの球が好 適である。より大きい内径の管を使用する場合は、 ることができる。

酸化を行なうためには温度調節の目的で、管を 約360~425℃の溶融塩の浴で包囲する。炭 化水素は、好ましくはあらかじめ150~300

℃に加熱した空気と一緒に管に導通される。その 際触媒層の長初の1/3で最高温度(熱点)が生 じ、これは長時間500℃を越えてはならない。 触媒の時間当たりの負荷は、一般に空気1000 ℓ当たり約40 gの炭化水素を含有する約4000~ 5 ~ 42 gを含ませると、100%のo-キシロー 10000ℓの空気である。最高の内部温度(熱 点)は密融塩浴の温度により調節される。

下記実施例中の%は重量%である。無水フタル 酸の収率は、使用した出発物質の重量に対する得 実施例 1

塗布用ドラム内で直径 6 mmのステアタイト球 1800gを300℃に加熱し、この熱いステア タイト球にこの温度を保持しながら、内部表面積 ナターゼ4008、水400配中の修酸バナジル 42.2g、ホルムアミド140ml、水200ml及 び炭酸ルビジウム 0.5 8 g から成る懸濁液を、ス テアタイト球に触媒活性物質6%が付着するまで 散布する。とうして生成された触媒物質は五酸化 20 有する。 バナジン6%、Rb₂O 0.1 1%(ルピジウム0.10 %に相当する)及びアナターゼ93.89%を含有 する。

長さ3 m、内径25 mmで塩浴により取囲まれて いる管内にこの触媒を充填し、毎時5000NI 25 含ませると、無水フタル酸の収率は20日間の運 の空気を触媒層に導通した。375℃の塩浴温度 において、空気 1 Nmaにつき o ーキシロール40 gを含ませると、純度100%のo→キシロール に対する無水フタル酸の収率は40日後に109 あつた。

実施例 2

<u>塗</u>布用ドラム内で直径 6 xxxのステアタイト球 18008を300℃に加熱し、この熱いステア タイト球にこの温度を保持しながら、内部表面積 35 実験 1 11㎡/8の微細に粉砕されたアルカリ不含のア ナターゼ4008、水400㎖中の修酸バナジル 42.28、ホルムアミド140元、水200元及 び炭酸セシウム 0.40 タから成る懸濁液を、ステ アタイト球に触媒活性物質 6.0 %が付着するまで 40 含量 4 1 重量%)7 3.2 8、水 5 0 0 9、 ホルム 散布する。とうして得られる触媒物質は五酸化パ ナジン 6.0%、 Cs₂O 0.0 8%(セシウム 0.0 76 %に相当する)及びアナターゼ93.92%を含有 する。

長さ3 m、内径25mmで塩浴により取囲まれて いる管内にこの触媒を充填し、毎時5000N1 の空気を触媒層に導通した。380℃の塩浴温度 において、空気 1 Nm3 につき o ーキシロール 40 ルに対する無水フタル酸の収率は109.5%であ つた。

実施例 3

塗布用ドラム内で直径 6 mmのステアタイト球 られた無水フタル酸の重量百分率として求めた。 10 1 8 0 0 g を 3 0 0 ℃に加熱し、この熱いステア タイト球にこの温度を保持しながら、内部表面積 11 ㎡/9の微細に粉砕されたアルカリ不含のア ナターゼ4009、水400㎖中の修酸バナジル 42.28、ホルムアミド140ml、水200ml及 11㎡/9の微細に粉砕されたアルカリ不含のア 15 び炭酸ルビジウム 0.879 から成る懸濁液を、ス テアタイト球に触媒活性物質6%が付着するまで 散布する。こうして生成される触媒物質はアナタ ーゼ93.69%、五酸化パナジン6%及びRb2O 0.16%(ルビジウム 0.15%に相当する)を含

> 長さ3m、内径25mmで塩浴により取囲まれて いる管内にこの触媒を充填し、毎時4000NI の空気を触媒層に導通した。365℃の塩浴温度 において、空気 1 Nm3につきナフタリン 40 g を 転時間後に102%であつた。無水フタル酸中の ナフトキノン含量は 0.2%であつた。なお使用し たナフタリンの純度は99.1%である。

本発明によるルビジウム又はセシウムを含有す %、55日後に110%、80日後に111%で 30 る酸化触媒が、特公昭46-39845号公報及 び特開昭49-89694号明細書に記載の酸化 リチウム又は酸化カリウムを含有する触媒より格 段に優れていることは下記の実験により証明され た。

前記の実施例1に従つて、塗布用ドラム内で外 径 8 mg 及び長さ 6 mg のステアタイト環12009 に、内部表面積11㎡/タのアナターゼ4008、 修酸パナジル(V2Osとして計算してパナジウム アミド1008及び炭酸ルビジウム 0.708から 成る水性懸濁液を120~150℃で、付着した 物質の重量が触媒(全体)の重量の12%になる まで噴霧した。

こうして得られた触媒物質は酸化ルビジウム 0.132 重量% (Rb 0.12% に相当する)、五酸 化パナジウム 7.0 重量%及びアナターゼ9 2.3 7 重量%から成り、ルビジウム1原子対バナジウム 26.6原子に相当していた。アナターゼに対する 5 ルビジウム含量は0.13%であつた。

長さ3.25 m及び内径25 mmの鉄製管内に、こ の触媒 1 2 0 0 9 を 2.8 0 m の高さまで充填した。 この管はその温度を調節するため塩溶融物によつ て取囲まれていた。空気 1 ㎡ (標準温圧) 当り約 10 実験 3 40 g 又は 60 g の純度 9 7 重量%の o ーキシレ ンが添加された空気を毎時4㎡(標準温圧)の量 で管に導通した。下記の結果が得られた。

空気1㎡(標準温圧)当りの 0 -	温 度(℃)	収 率	,
キシレン量(タ)	塩 浴 触媒床	7 4	•
4 0.8	3 8 0 4 6 0	1 1 2.1	
6 1.0	3 6 8 4 7 2	1 1 1.5	

表中の収率は、得られた無水フタル酸の量を純 20 度100%のo-キシレンに対する重量%で表わ したものである(以下同様)。 実験 2

特公昭46-39845号公報に記載の操作法 に従つて、その実施例1に記載の酸化リチウム含 25 有担持触媒を製造した。この触媒は、300℃に 加熱された直径6㎜の珪酸マグネシウム球2500 タに、水、ホルムアミド4 2.5 g、 修酸 1 8.7 g、 五酸化バナジン 8.5 9、アナターゼ1339及び 酢酸リチウム 0.39 (酸化リチウム 0.159 に相 30 法に従つて、その明細書の実施例1 に記載の酸化 当する)からの水性懸濁液4009を散布して製 造された。触媒物質の非揮発性活性成分の分量は 約1429で、そのうち1039が担体球に附着 した。担持触媒中の活性物質の割合は3.9 重量%、 五酸化パナジンの割合は約0.24重量%である。 35 アナターゼ1509、水75 配中の修酸パナジル 酸化リチウム含量は五酸化パナジン及び二酸化チ タンの含量に対し約0.13重量%である。被覆後、 担持触媒は空気流中で450℃に1時間加熱され た。この先行技術の触媒を、実験1に記載の方法 に従つて、無水フタル酸の製造に使用した。

実験1と同じ反応器にこの触媒12009を 2.80 mの高さまで充填し、同様に実験を行つた。 その結果は下記のとおりであつた。

R

空気 1 m³(標準温 圧)当りの o ーキ シレン量(g)	温度(℃) 塩 浴 触媒床	収 率
4 0. 2	3 8 5 4 6 2	1 0 2
4 ·7. 1	3 7 8 >5 2 0	

空気 1 ㎡ (標準温圧) 当り 4 7.1 g の o ーキシ レンを負荷した場合は、触媒の損傷が起こり、こ れは無水フタル酸の品質に不利な影響を与えた。

特公昭46-39845号公報の実施例1に記 載の触媒の製造を、水性懸濁液を400gの代わ りに6009用いて繰り返した。そのまま使用し うる担持触媒中の活性成分は8重量%であつた。 15 この先行技術の触媒を、実験1に記載の方法に従 つて、無水フタル酸の製造に使用した。その結果 は下記のとおりであつた。

空気1 ㎡(標準温 圧)当りの o ーキ	温度(℃) 収率
シレン量(8)	塩 浴 触媒床
3 8.2	3 8 5 4 8 6 9 9.2
4 2.5	3 7 8 4 9 8 9 9.3
4 5.0	3 7 8 >5 0 0

空気1 m (標準温圧) 当り45.0 gのoーキシ レンを負荷した場合は、触媒の損傷が起こり、こ れは無水フタル酸の品質に不利な影響を与えた。 実験 4

特開昭49-89694号明細書に記載の操作 カリウム含有担持触媒を製造した。この触媒は、 途布用ドラム内で直径7.8 mmのステアタイト球 12009を300℃に加熱し、内部表面積11 m//gを有する微細に粉砕されたアルカリ不含の 19.5 g、ホルムアミド4 7 ml、水105 ml及び 水酸化カリウム 0.23 9 からなるかゆ状物を散布 装置を使用して、前記の熱い球に散布して製造さ れた。生成した触媒物質は五酸化パナジン6重量 40 %を含有し、残部はカリウム 0.1 重量%(酸化カ リウムの形で)を含むアナターゼである。出来上 がつた触媒の活性物質含量は6重量%である。こ の先行技術の触媒を、実験1に記載の方法に従つ て無水フタル酸の製造に使用した。その結果は下 5

9

記のとおりであつた。

空気 1 ㎡ (標準 温圧)当りのo- キシレン量 (g)		収 率
3 7.4	3 8 5 4 9 0	1 0 6
4 0.2	3 7 8 4 9 8	1 0 5.5
4 3.0	378 500	

10

空気 I ㎡ (標準温圧)当り43900ーキシレンを負荷した場合は、触媒の損傷が起こり、これは無水フタル酸に不利な影響を与えた。

		, ,
40		
) = ""		